

Pyrantel/TAFARM FOR DOGS – στοματική πάστα για σκύλους, 2,2g/100g

Awtorizzat

- Pyrantel embonate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Pyrantel/TAFARM FOR DOGS – στοματική πάστα για σκύλους, 2,2g/100g

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2.20 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Pejst għall-ħalq

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Dog

- Meat and offal. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AF02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Tafarm Ltd.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

23/07/2018

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

21398/17-04-2024/K-0229801

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

16/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.